NEW	MI	CRC	SPI	HERE

Patent Number:

JP4074117

Publication date:

1992-03-09

Inventor(s):

YOSHIOKA SUMIE; others: 03

Applicant(s):

KOKURITSU EISEI SHIKENJIYOCHIYOU

Requested Patent:

☐ <u>JP4074117</u>

Application Number: JP19900185245 19900716

Priority Number(s):

IPC Classification:

A61K9/16; A61K9/58

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PURPOSE:To obtain a microsphere having excellent sustained-release activity of drug and composed of a polymeric substance free from crystal structure by using a bio-compatible polymeric substance easily crystallizable under normal pressure, dissolving the polymeric substance together with a drug in an organic solvent, mixing the solution with an aqueous constitution.

CONSTITUTION:A bio-compatible polymeric substance liable to crystallize under normal pressure (e.g. poly-l-lactic acid, l-lactic acid-glycolic acid copolymer and poly-beta-hydroxybutyric acid) and a drug are dissolved in an organic solvent. The solution is mixed with an aqueous solution of an emulsifier (e.g. gelatin, PVA or lecithin) and the organic solvent is distilled of the microsphere can be controlled to a desired level by mixing the microsphere with a crystalline microsphere produced by conventional method.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

19日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

[®] 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-74117

動Int. Cl. 3 識別記号 庁内整理番号 母公開 平成4年(1992)3月9日
 A 61 K 9/16 E 7624-4C G 7624-4C K 7624-4C J 7624-4C 事査請求 有 請求項の数 1 (全6頁)

公発明の名称 新規なマイクロスフェア

②特 顧 平2-185245

❷出 頤 平2(1990)7月16日

@発 明 者 吉 岡 澄 江 東京都世田谷区上野毛 3-26-7-304 何発 明 者 呵 豑 男 東京都文京区本駒込1-27-9 小林ピル @発 明 老 泉 711 智 千葉県市川市南八幡 3-11-1-202 個発 明 者 長 \blacksquare 俊 治 兵庫県芦屋市高浜町3-1-1324 包出 頭 人 国立衛生試験所長 東京都世田谷区上用賀1丁目18番1号

②代理人 弁理士 南 孝夫

明報

1. 発明の名称

新規なマイクロスフェア

2. 特許請求の範囲

マイクロスフェアを製造する際に、常压では 結晶化し易い生体連合性高分子物質を用い、該 高分子物質と裏物とを有機溶媒に溶解し、その 有機溶媒溶液を、乳化剤の水溶液と混合し、撹 拌しながら、減圧下に、上記の有機溶媒を留去 することにより調製された結晶構造を有しない 高分子物質よりなるマイクロスフェア。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本 発明は、 医薬上、 薬物製剤として 有用なマ イクロスフェアに関する。

[背景技術]

従来、マイクロスフェアの製造法としては、 液中乾燥法が一般に広く用いられている。すな わち、この液中乾燥法とは、乳化剤の水溶液に、 高分子物質および薬物を溶解した有機溶媒の溶 液を加え、撹拌しながら有機溶媒を留去するという方法である。この方法は一般に、大気圧下で乾燥が行われるものであり、これまでに、溶媒留去の過程において圧力を制御するということはなされていない。

圧力を制御しないで行う従来の液中乾燥法により、マイクロスフェアを調製すると、それを構成する高分子物質は、結晶化しやすい傾向を示す。高分子物質が結晶化すると、内包された薬物の放出速度は、大きくなるため、マイクロスフェアにより薬物を徐放化するという目的を達成することは困難である。

[発明の開示]

本発明は、薬物の鉄放性の優れたマイクロスフェアを提供することを目的とするものである。 すなわち、本発明はマイクロスフェアを製造する際に、常圧では結晶化し易い生体適合性高分子物質を用い、該高分子物質と薬物とを有機溶媒に溶解し、その有機溶媒溶液を、乳化剤の水溶液と混合し、撹拌しながら、減圧下に、上

記の有機溶媒を留去することにより剥製された 結晶構造を有しない高分子物質よりなるマイク ロスフェアを提供するものであり、このマイク ロスフェアにより、上記の目的が達成される。

本発明者らは、マイクロスフェアの薬物放出速度が材料として用いた高分子物質の結晶状態によって大きく支配されるということを見出し、この高分子物質の結晶化状態と薬物体放性との関係を明らかにした。

本発明は、かかる知見に基づいてなされたものである。

本発明を以下に詳細に説明する。

マイクロスフェアとは、生体適合性高分子物質を用いて上述の液中乾燥法によって製造される球形の散粒子で薬理活性を有する物質を内包し、静脈注射、皮下注射、筋肉内注射、組織内注射等の注射剤あるいは経口剤として投与された場合、生体内で、所要の速度で薬物を放出し、薬理効果を発揮するという担体を意味するが、本発明によれば、上記の液中乾燥法において、

上記の「減圧下」とは、気相圧力自体を、大気圧より低いものとする場合のほか、圧力自体が大気圧と同一であっても、溶液上の気相を定常的に置換することによって、気相中の有機溶
緩気化物の濃度を低減する場合もこれに含まれるものである。

マイクロスフェアの調製にあたり、用いられる乳化剤は、例えば、ゼラチン、ポリピニルアルコール、レシチン、脂肪酸塩、脂肪酸ソルピタンなどであり、これまでの液中乾燥法において一般に用いられている乳化剤を広く含むものである。

マイクロスフェアを構成する高分子物質が結晶化しているか否かは、X線回折スペクトルを測定し、その回折パターンから容易に知ることができる。

裏物を内包したマイクロスフェアからの、望ましい裏物放出速度は、裏物によって異なるが、 技ガン剤などでは数透問あるいは数カ月にわたって一定量の裏物が定常的に放出されることが マイクロスフェアを調製するにあたり、常圧では結晶化し易い生体適合性高分子物質を用い、 該高分子物質と裏物とを有機溶媒に溶解し、そ の有機溶媒溶液を乳化剤の水溶液と混合し、復 拌しながら、減圧下に、上記の有機溶媒を留去 することにより、結晶構造を有しない上記高分 子物質よりなるマイクロスフェアが得られる。

上記の生体適合性高分子物質とは生体に対して強い刺激を与えることもなく生体内に存在できる高分子物質であり、例えば、ポリー』 - 乳酸、ポリー d 』 - 乳酸、ポリー d 』 - 乳酸、ポリー d 』 - 乳酸、 プリコール酸共富合体、 d 』 - 乳酸 - グリコール酸共富合体、ポリー β - ヒドロキシ部酸 - β - ヒドロキシ市草酸共富合体などがあげられる。

上記の裏物とは、裏理効果を期待してマイクロスフェアに内包される物質であり、脂溶性薬物は0/W エマルジョンとして、また水溶性薬物はW/0/W エマルジョンとしてマイクロスフェアに内包せしめることが可能である。

望まれる場合が多く、その所要の薬物放出速度 に応じて、本発明により提供される。無品形マ イクロスフェアと従来の方法でえられる結晶性 マイクロスフェアを混合することによって、所 要の薬物放出速度が得られるようにマイクロス フェアの徐放性を興撃することができる。

以下に、本発明の実施例ならびに比較例を示し、本発明をさらに具体的に説明する。

実施例1)

プロゲステロン27.8をおよびしっポリ乳酸(重量平均分子量1万) 500をを、5 dジクロルメタンに溶解し、400rpmで撹拌しながら、1 %ゼラチン水溶液200ml に加え、25℃で、減圧下(約200 mmHg) 3 時間、溶媒を留去してマイクロスフェアを調製した。待られたマイクロスフェアは図1に示されるような溶出曲線を示し、徐放効果をもつマイクロスフェアが得られたことが認められた。

比較例(1)

上記の実施例1)の「減圧下、3時間」を「常

圧下18時間」におきかえ、その他は、同様の条件を用いて、比較例のマイクロスフェアを開製した。その落出曲線は図1に示すとおりであった。

実施例2)

アロゲステロン 55.6mm およびしーボリ乳酸(重量平均分子量 1 万) 500mm を、5 減ジクロルメタンに溶解し、400 rpmで撹拌しながら、1 %ゼラチン水溶液 200mm また 25 でで、減圧下(約200 mm Hg) 3 時間、溶媒を留去してマイクロスフェアを調製した。得られたマイクロスフェアは図 1 に示されるような溶出曲線を示し、徐放効果をもつマイクロスフェアが得られたことが認められた。

比較例2)

上記の実施例2)の「減圧下、3時間」を「常圧下18時間」におきかえ、その他は、同様の条件下で比較例のマイクロスフェアを調製した。その溶出曲線は図1に示すとおりであった。 実施例3)

(約200 muHg) 3時間、溶鉱を留去してマイクロスフェアを調製した。得られたマイクロスフェアは図2に示されるような溶出曲線を示し、徐放効果をもつマイクロスフェアが得られたことが認められた。

比較例4)

上記の実施例4)の「減圧下、3時間」を「常圧下18時間」におきかえ、その他は、同様の条件下で比較例のマイクロスフェアを開製した。その溶出曲線は図2に示すとおりであった。 実施例5)

しーポリ乳酸(重量平均分子量1万)18を4 はジクロルメタンに溶解し、さらにシタラビン50mを振測した液を、500rpmで撹拌した1%ゼラチン水溶液(3M MaCs を含む)250ms に注射針(0.3 mp内径)を通して流下し、25℃で、減圧下(約200 mmHg)3時間、溶媒を留去してマイクロスフェアを調製した。待られたマクロスフェアは図3に示されるような溶出曲線を示し、飲飲効果をもつマイクロスフェアが待ち

プロゲステロン 111mm およびしーボリ乳数 (重量平均分子量1万) 500mmを、5 減ジクロルメタンに溶解し、400romで撹拌しながら、1 %ゼラチン水溶液200mm に加え、25℃で、減圧下(約200 mm Hg) 3 時間、溶媒を留去してマイクロスフェアを調製した。待られたマイクロスフェアは図1に示されるような溶出曲線を示し、徐放効果をもつマイクロスフェアが待られたことが認められた。

比較例3)

上記の実施例3)の「減圧下、3時間」を「常 圧下18時間」におきかえ、その他は、同様の条 件の下で比較例のマイクロスフェアを調製した。 その溶出曲線は図1に示すとおりであった。 実施例4)

プロゲステロン 55.6 m および レーポリ乳酸(重量平均分子量 1 万) 500 m を、5 d ジクロルメタンに溶解し、400 r p m で 撹拌しながら、2 % ポリビニルアルコール (分子量 13,000-23,000) 水溶液 200 m が に加え、25 でで、減圧下

れた。

比较例5)

上記の実施例5)の「減圧下、3時間」を「常圧下18時間」におきかえ、その他は、同様の条件下で比較例のマイクロスフェアを調製した。その海出曲線は図3に示すとおりであった。

4. 図面の簡単な説明

図1は、本発明により待られた実施例1~3 および比較例1~3の各ポリーレー乳酸マイクロスフェアからのアロゲステロンの溶出曲線を示すものであり、機動に経過時間、縦軸に溶出率をアロットしたものである。数字は薬物含量を表し、Aは常圧下、Rは減圧下で調製したマイクロスフェアを表す。なお温度は37℃、溶出試験溶液は、pH 7.4、50mHリン酸緩衝液が用いられた。

図2は、本発明により得られた実施例4および比較例4のポリーしー乳酸マイクロスフェアからのアロゲステロンの溶出曲線を示すものであり、機軸に経過時間、縦軸に溶出率をアロッ

トしたものである。数字は高物含量を表し、A は常圧下、Rは減圧下で製製したマイクロスフェアを表す。なお温度は37℃、溶出試験溶液は、 pH 7.4、50mHリン数緩衝液を用いた。

図3は、本発明により得られた実施例5 および比較例5のポリーレー乳酸マイクロスフェア(乳化剤としてゼラチンを用いた)からのシタラビンの溶出曲線を示すものであり、機能に溶出率をプロットしたものである。A は常圧下、R は減圧下で調製したマイクロスフェアを表す。なお温度は37℃、溶出試験溶液は、pH 7.4、50mHリン酸緩質液を用いた。

図4は、マイクロスフェアの徐放性を調節するために、本発明により減圧下で得られた徐放性を有するプロゲステロンーポリーしー乳酸マイクロスフェア(乳化剤:ゼラチン)を従来法によって得られたマイクロスフェアと種々の割合で混合したものの溶出曲線を示す。その混合比は図中の下段に示されている。Aは常圧下、Rは減圧下で調製したマイクロスフェアを表す。

なお温度は37℃、溶出試験溶液は、pH 7.4、50 aHリン酸緩緩液を用いた。

特許出願人 国立蜀生試験所長 谷村超越

代理人 弁理士 南



17A







